(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-200165 (P2001-200165A)

(43)公開日 平成13年7月24日(2001.7.24)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FI	テーマコード( <del>参考</del> )
C 0 8 L 101/00		C 0 8 L 101/00	4 F 0 7 0
C 0 8 J 3/12	CER	C 0 8 J 3/12	CERZ 4J002
C 0 8 K 3/22		C 0 8 K 3/22	

## 審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 6 頁)

(21)出願番号	特願2000-303253(P2000-303253)	(71) 出顧人 000002093
		住友化学工業株式会社
(22)出顧日	平成12年10月3日(2000.10.3)	大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号
		(72)発明者 新葉 智
(31)優先権主張番号	特願平11-320987	愛媛県新居浜市徳開町5番1号 住友化学
(32)優先日	平成11年11月11日(1999.11.11)	工業株式会社内
(33)優先権主張国	日本(JP)	(74)代理人 100093285
		弁理士 久保山 隆 (外2名)
		F 夕一ム(参考) 4F070 AA18 AA28 AA32 AA60 AC15
		AE01 CA03 CB02 DA39
		4J002 AC031 AC081 AC091 BC031
		BC051 BC001 CF021 CP031
		DE146 FD016

## (54) 【発明の名称】 樹脂組成物およびその製造方法

## (57)【要約】

【課題】 優れた引張強度を有する樹脂組成物およびその製造方法を提供する。

【解決手段】 樹脂と平均一次粒子径100nm以下の水酸化アルミニウムとを含有し、かつ電子プローブX線マイクロアナライザーによりビームを直線上に走査してアルミニウムのX線強度を測定したときのX線強度の平均値Xおよび標準偏差Yから算出される指数Y/Xが0.1以下であることを特徴とする樹脂組成物。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 樹脂と平均一次粒子径100nm以下の水酸化アルミニウムとを含有し、かつ電子プローブX線マイクロアナライザーによりビームを直線上に走査してアルミニウムのX線強度を測定したときのX線強度の平均値Xおよび標準偏差Yから算出される指数Y/Xが0.1以下であることを特徴とする樹脂組成物。

【請求項2】 樹脂が、酢酸ビニル樹脂、アクリル樹脂、シリコーン樹脂、ポリブテン樹脂、酢酸ビニルとエチレン、スチレン、アクリル酸または塩化ビニルとの共重合樹脂、ポリスチレン、スチレンーブタジエンゴム、ブタジエンゴム、クロロプレンゴムおよびイソプレンゴムから選ばれる合成樹脂である請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項3】 水性樹脂エマルジョンと平均一次粒子径 100nm以下の水酸化アルミニウムを混合し、攪拌した後、凝集させ、得られるスラリーを固液分離すること を特徴とする樹脂組成物の製造方法。

【請求項4】 水性樹脂エマルジョンが、水に、酢酸ビニル樹脂、アクリル樹脂、シリコーン樹脂、ポリプテン樹脂、酢酸ビニルとエチレン、スチレン、アクリル酸または塩化ビニルとの共重合樹脂、ポリスチレン、ブタジエンゴム、クロロプレンゴムおよびイソプレンゴムから選ばれる合成樹脂の粒子を分散させて乳状にしたものである請求項3記載の方法。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、樹脂組成物および その製造方法に関するものである。詳細には、自動車用 タイヤ、緩衝材等として用いられる樹脂組成物およびそ の製造方法に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】従来より、樹脂に補強性を付与する手段として金属水酸化物を充填する方法が知られ、例えば、特開平10-59713号公報にはスチレンーブタジエンゴムと水酸化アルミニウム粉末を混練して得られる樹脂組成物が記載されている。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】特開平10-59713号公報に記載の組成物であっても引張強度は必ずしも十分ではなく、さらなる強度の向上が要望されていた。【0004】本発明の課題は、優れた引張強度を有する樹脂組成物およびその製造方法を提供することにある。【0005】

【課題を解決するための手段】本発明者らは、樹脂組成物の強度向上について検討した結果、本発明を完成する に至った。

【0006】すなわち本発明は、樹脂と平均一次粒子径 100nm以下の水酸化アルミニウムとを含有し、かつ 電子プローブX線マイクロアナライザーによりビームを 直線上に走査してアルミニウムのX線強度を測定したときのX線強度の平均値Xおよび標準偏差Yから算出される指数Y/Xが0.1以下であることを特徴とする樹脂組成物を提供するものである。

【0007】また本発明は、水性樹脂エマルジョンと平均一次粒子径100nm以下の水酸化アルミニウムを混合し、攪拌した後、凝集させ、得られたスラリーを固液分離することを特徴とする樹脂組成物の製造方法を提供するものである。

#### [0008]

【発明の実施の形態】以下に本発明を詳細に説明する。本発明の樹脂組成物は、樹脂と水酸化アルミニウムを含有する。本発明に用いられる樹脂としては、例えば、酢酸ビニル樹脂、アクリル樹脂、シリコーン樹脂、ポリブテン樹脂、酢酸ビニルとエチレン、スチレン、アクリル酸または塩化ビニルとの共重合樹脂、ポリスチレン、スチレンーブタジエンゴム、ブタジエンゴム、クロロプレンゴム、イソプレンゴムのような合成樹脂等が挙げられる。これらは1種で用いてもよいし、2種以上混合して用いてもよい。

【0009】本発明に用いられる水酸化アルミニウム は、Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·nH<sub>2</sub>O(nは1~3)なる組成式を有 し、その平均一次粒子径が100 nm以下である。この 水酸化アルミニウムは、平均一次粒子径が10ヵm以 上、また50mm以下であることが好ましい。なお、水 酸化アルミニウムの平均一次粒子径は、Feretの直 径として表わすことができ、透過電子顕微鏡の視野を横 切る一定方向の2本の平行線で視野内の粒子をはさみ その平行線間距離として求めることができる(例えば、 粉体工学ハンドブック、4頁、昭和40年、朝倉書店発 行)。また、水酸化アルミニウムは、結晶構造がギブサ イト、ベーマイト、バイヤライト、非晶質等であること が好ましく、中でもベーマイトであることが推奨され る。このような特定の粒子径を有する水酸化アルミニウ ムは、例えば、アルミニウムアルコキシドを加水分解す る方法またはアルミン酸アルカリ溶液と硫酸アルミニウ ムのような酸性溶液とを混合する方法等で調製すること ができる。これらの調製方法では、得られる水酸化アル ミニウムを水等で洗浄してもよく、また、得られる水酸 化アルミニウムを連続式湿式粉砕機等に通して懸濁液と し、この懸濁液を50℃~200℃で5時間~100時 間熱処理してもよい。水酸化アルミニウムの含有量は樹 脂100重量部に対し1重量部以上、さらには10重量 部以上、また200重量部以下、さらには100重量部 以下であることが好ましい。

【0010】上で示した樹脂と水酸化アルミニウムを含有する樹脂組成物は、水酸化アルミニウムが分散しているものである。樹脂組成物中の水酸化アルミニウムの分散状態の評価は、電子プローブX線マイクロアナライザー(以下、EPMAという。)により、樹脂組成物の断

面にビームを当てて直線上に移動させながら各点におけ るアルミニウムの特性X線の強度を測定し、得られる全 走査点についてのX線強度の標準偏差を求め、この標準 偏差を指標として行うことができる。この標準偏差を用 いれば、水酸化アルミニウムの分散状態をある程度評価 できる。しかし、樹脂に充填される水酸化アルミニウム の全体量が異なると、分散状態が同等であっても、標準 偏差の絶対値が変化する。そこで、本発明では、水酸化 アルミニウムの充填量に影響されない分散状態の指標と して、上で示した全走査点についてのX線強度から求め られる平均値Xおよび標準偏差Yを用い、これらから算 出した指数Y/Xを分散状態の指標とする。本発明の樹 脂組成物は、この指数Y/XがO.1以下である。ま た、指数Y/Xは小さいほど、樹脂組成物中の水酸化ア ルミニウムの分散性が高いことになり、0.07以下、 さらには0.04以下であることが好ましい。また、E PMA測定でのビームの走査距離は長いほど、樹脂組成 物の多くの部分における水酸化アルミニウムの分散状態 が表されるので、100μm以上、さらには200μm 以上であることが好ましい。

【0011】本発明の樹脂組成物は、例えば、水性樹脂エマルジョンと平均一次粒子径100nm以下の水酸化アルミニウムを混合し攪拌した後、得られる混合物中の樹脂と水酸化ルミニウムとを凝集させ、得られるスラリーを固液分離する方法で製造することができる。一方、樹脂と水酸化アルミニウム粉末を混練する方法では、樹脂中での水酸化アルミニウムの分散が十分ではなく、前述した指数Y/Xを満足する樹脂組成物を得ることが難しい。

【0012】樹脂組成物の製造に用いる水性樹脂エマル ジョンとしては、例えば、水に、水中での水酸化アルミ ニウムの表面電位とその符号が同じ表面電位を有し得る 合成樹脂の粒子を分散させて乳状にしたもの等が挙げら れる。合成樹脂としては、酢酸ビニル樹脂、アクリル樹 脂、シリコーン樹脂、ポリブテン樹脂、酢酸ビニルとエ チレン、スチレン、アクリル酸または塩化ビニルとの共 重合樹脂、ポリスチレン、スチレンーブタジエンゴム、 ブタジエンゴム、クロロプレンゴムまたはイソプレンゴ ム等が挙げられ、その平均粒子径は通常 0.5μm以下 である。これらの樹脂粒子が水中に分散してエマルジョ ンとなるが、それらのなかでも、スチレンーブタジエン ゴムラテックス、ブタジエンゴムラテックス、クロロプ レンゴムラテックス、イソプレンゴムラテックスの適用 が推奨される。水性樹脂エマルジョンには水以外の他の 分散媒が含まれていてもよく、他の分散媒としては水と 相溶性を示すアルコール等が挙げられる。水性樹脂エマ ルジョンの固形分濃度は通常20重量%以上、80重量 %以下である。

【0013】水性樹脂エマルジョンに混合される水酸化アルミニウムは、平均一次粒子径が100nm以下、好

ましくは1 nm以上、50 nm以下である。この水酸化アルミニウムは、平均二次粒子径が3 μm以下、さらには1 μm以下であることが好ましく、また、結晶構造がギブサイト、ベーマイト、バイヤライト、非晶質等であることが好ましく、中でもベーマイトであることが好ましい。水酸化アルミニウムは、懸濁液、コロイド溶液または含水固形物として水性樹脂エマルジョンと混合される。このときに用いられる含水固形物としては、50~70重量%の水分を含むものが挙げられる。水性樹脂エマルジョンに混合される水酸化アルミニウムの量は、樹脂組成物に含有される水酸化アルミニウムの所望の量になるように適宜決定すればよい。

【0014】水性樹脂エマルジョンと平均一次粉子径1 00 nm以下の水酸化アルミニウムとの混合は、得られ る混合物中での樹脂の表面電位と水酸化アルミニウムの 表面電位とが同じ符号になる条件で行われることが好ま しく、例えば、水酸化アルミニウムスラリーのpHを4 ~9に調節した後、その調節したpHにおいて表面電位 が正である樹脂のエマルジョンを添加する方法、水酸化 アルミニウムスラリーのpHを10~12に調節した 後、その調節したpHにおいて表面電位が負である樹脂 のエマルジョンを添加する方法、pH4~9の水に水酸 化アルミニウムと該水のp Hにおいて表面電位が正であ る樹脂のエマルジョンとを添加する方法、pH10~1 2の水に水酸化アルミニウムと該水のp Hにおいて表面 電位が負である樹脂のエマルジョンとを添加する方法等 で行うことができる。これらの方法では、水酸化アルミ ニウムの表面電位をpHで調節しているが、水酸化アル ミニウムをアニオン系薬剤またはカチオン系薬剤で表面 処理することで水酸化アルミニウムの表面電位を調節す ることもできる。混合物中の水酸化アルミニウムの表面 電位の符号と樹脂の表面電位の符号が異なると、水性樹 脂エマルジョンと水酸化アルミニウムを混合すると同時 に不均一な凝集物が生成することがある。なお、樹脂の 表面電位は、水性樹脂エマルジョン中の合成樹脂粒子の ゼータ電位として表わすことができ、また水酸化アルミ ニウムの表面電位は該水酸化アルミニウムの懸濁液、コ ロイド溶液または含水固形物中の水のpHにおけるゼー 夕電位として表わすことができる。混合は、水性樹脂エ マルジョンのpHと水酸化アルミニウムの懸濁液、コロ イド溶液または含水固形物中の水のpHとが実質的に等 しい条件で行われることが好ましい。前者のpHと後者 のpHとの差が通常1以下、好ましくは0.5以下であ る。

【0015】水性樹脂エマルジョンと平均一次粒子径1 00nm以下の水酸化アルミニウムを混合して得られる 混合物には、必要に応じて塩化ナトリウムのような塩析 効果を示す無機塩:アミン系オリゴマー、ポリアクリル 酸ナトリウムのような高分子凝集剤等を添加することが 好ましい。とりわけ、高分子凝集剤の適用が推奨され

る。高分子凝集剤を用いることによって、混合物中の樹 脂エマルジョンと水酸化アルミニウムとが凝集して得ら れる凝集物の固液分離性を向上させることができる。ま た、混合では、伸展油(プロセスオイルと呼ばれること もある。)、酸化防止剤、老化防止剤、ステアリン酸。 酸化亜鉛、ワックス、凝固助剤のような添加剤、硫黄の ような加硫剤または加硫促進剤等を添加してもよい。 【0016】水性樹脂エマルジョンと特定の粒子径の水 酸化アルミニウムを混合して得られた混合物は、攪拌さ れた後、凝集させられ、スラリーとなる。凝集は、例え ば、混合物のpHを変える方法または無機塩の飽和溶液 に混合物を滴下する方法等で行うことができ、例えば、 pH10~12の混合物を酸性溶液に滴下する方法、p H4~9の混合物をアルカリ溶液に滴下する方法または 塩化ナトリウム飽和溶液に混合物を滴下する方法等で行 うことができる。混合物を酸性溶液に滴下する方法で は、酸性溶液に混合物を滴下するとともに硫酸、硝酸、 塩酸のような酸を添加して初期の酸性溶液のpHを維持 するようにpHを調節しながら行うことが好ましく、ま た混合物をアルカリ溶液に滴下する方法では、アルカリ 溶液に混合物を滴下するとともに水酸化ナトリウム、ア ンモニアのような塩基を添加して初期のアルカリ溶液の p Hを維持するように p Hを調節しながら行うことが好 ましい。

【0017】凝集させて得られたスラリーは、樹脂と水酸化アルミニウムとを含有する固体の樹脂組成物と水溶液とに固液分離される。固液分離は真空戸過、加圧戸過、遠心分離等で行うことができる。固液分離された樹脂組成物は、必要に応じて乾燥される。乾燥は、例えば、通気バンド乾燥器、トンネル乾燥器、 エプロン乾燥器のような連続式材料移送型乾燥器、溝型攪拌乾燥器、捏和乾燥器のような材料攪拌型乾燥器等で行うことができる。乾燥温度は通常50℃以上、130℃以下である。

【0018】固液分離して得られる樹脂組成物は、優れ た引張強度を有する。また、この樹脂組成物は水酸化ア ルミニウムの充填量が同じである従来の水酸化アルミニ ウム含有樹脂組成物に対し難燃性にも優れる。樹脂がス チレンーブタジエンゴム、ブタジエンゴム、クロロプレ ンゴムまたはイソプレンゴムであるとき、樹脂組成物に は、加硫剤、加硫促進剤、加硫促進助剤、加硫遅延剤、 老化防止剤、軟化剤、粘着剤、水酸化アルミニウム以外 の充填剤、増量剤または着色剤が配合されていてもよ く、また必要に応じて、これらを配合された樹脂組成物 を混練し、プレス加硫、かん加硫、トランスファー成形 加硫、射出成形加硫または押出し連続加硫等を施しても よい。この樹脂組成物は、水酸化アルミニウム含有量を 多くしたマスターバッチとして用いることもできる。こ のマスターバッチは、樹脂に対する水酸化アルミニウム の量が多いことを除けば、上で示したものと同様にして

製造することができる。得られたマスターバッチは、所定量の樹脂と混練され、成形されて成形体となる。 【0019】このようにして得られる本発明の樹脂組成物は、例えば、自動車タイヤ(トレッド、チューブ 等)、緩衝材 ベルト ホース フォール フィルイ

等)、緩衝材、ベルト、ホース、フォーム、フィルム、 カーペット裏打ち材、電線被覆材等として用いることが できる。

### [0020]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明は本実施例に限定されるものではない。

#### 実施例1

ガラス製容器に、アルミニウムアルコキシドを加水分解して得られた水酸化アルミニウムスラリー(結晶構造:ベーマイト、平均一次粒子径:5 n m、固形分濃度:7 重量%)286gを入れ、スラリーのpHを10.7に調節し、加熱して65℃にした。このスラリーに、65℃に加熱したスチレンーブタジエンゴムラテックス(スチレン含有率:35重量%、固形分濃度:24.4重量%、表面電位の符号:負、pH10.7、住友化学工業製)410gを添加し、600 r pmで撹拌し混合した後、撹拌を続けながら、25重量%NaCI水溶液260mL、老化防止剤(商品名:アンチゲン6C、住友化学工業製)0.2g、伸展油(商品名:フッコール アロマックス3、富士興産製)37.5gを順に添加し、混合して粘稠な液を得た。

【0021】水1.85L、25重量%NaCl水溶液337mL、0.1N硫酸269mL、凝固助剤(商品名:スミレーズTE-5、住友化学工業製)0.44gを混合し、加熱して65℃にした後、この混合液に、600rpmで攪拌しながら、上で得られた粘稠な液を分液漏斗を使って滴下し、凝集させ、スラリーを得た。滴下は、混合液のpHが3.6~4.0になるように0.1N硫酸を適宜添加し調節しながら行った。滴下終了後、スラリーを10分間攪拌し、真空ろ過装置を使って固液分離した。得られた固形分を該固形分の2倍重量となる80℃の水で洗浄した後、1cm角に破砕し、80℃のオーブンで4時間乾燥した。

【0022】得られた乾燥物47gをラボプラストミル(商品名、型番:20-200C、ブレード:B-75、東洋精機製)に入れ、温度105℃、回転数80г Pmの条件で混練した後、促進剤(商品名:ソクシノールCZ、住友化学工業製)0.3g、促進剤(商品名:ソクシノールD、住友化学工業製)0.3g、促進剤(商品名:ソクシノールD、住友化学工業製)0.3g、硫黄0.42g、酸化亜鉛0.6g、ステアリン酸0.6g、老化防止剤(商品名:アンチゲン3C、住友化学工業製)0.45g、ワックス(商品名:サンノックN、大内新興化学工業製)0.45g、フックス(商品名:サンノックN、大内新興化学工業製)0.45gを入れ、5分間混練した後、170℃の加熱プレスで20分間加硫成形して、樹脂組成物を得た。

【0023】得られた樹脂組成物の断面を、EPMA (商品名: EPM-810Q、島津製作所製)を用い、加速電圧20kV、吸収電流0.01μA、ビーム径10μmφ、走査距離400μmの条件でビームを走査して、アルミニウムの特性X線の強度を測定し、全走査点についてのX線強度の平均値Xと標準偏差Yを求め、これらから指数Y/Xを算出した。このときの指数Y/Xは0.038であった。EPMAチャートを図1に示す。また、樹脂組成物を成形、切断してダンベル状3号形の試験片を作製し、この試験片の引張強度をオートグラフAGS-500B(商品名、島津製作所製)を用い、JIS Κー6251に準じて測定した。このときの引張強度は6.8MPaであった。

### 【0024】比較例1

アルミニウムアルコキシドを加水分解し、乾燥して得られた水酸化アルミニウム粉末 (結晶構造: ベーマイト、平均一次粒子径: 13 n m) 6 gとスチレンーブタジエンゴム (商品名:住友SBR HS-1、住友化学工業製) 41 gをラボプラストミル (商品名、型番:20-200C、ブレード:B-75、東洋精機製)に入れ、温度105℃、回転数80 r p mの条件で混練した後、促進剤 (商品名:ソクシノールCZ、住友化学工業製)0.3 g、促進剤(ソクシノールD、住友化学工業製)0.3 g、硫黄0.42 g、酸化亜鉛0.6 g、ステアリン酸0.6 g、老化防止剤(商品名:アンチゲン3C、住友化学工業製)0.45 gを入れ、5分間混練した後、170℃の加熱プレスで20分間加硫成形して、樹脂組成物を得た。

【0025】得られた樹脂組成物について、実施例1と同様にして指数Y/Xと引張強度を測定した。このときの指数Y/Xは0.116であり、引張強度は4.1MPaであった。このときのEPMAチャートを図1に示す。

#### 【0026】実施例2

ガラス製容器に、アルミニウムアルコキシドを加水分解して得られた水酸化アルミニウムスラリー(結晶構造:ベーマイト、平均一次粒子径:13nm、固形分濃度:7重量%)1430gを入れ、スラリーのpHを11に調節し、加熱して65℃にした。このスラリーに、65℃に加熱したスチレンーブタジエンゴムラテックス(スチレン含有率:35重量%、固形分濃度:22.9重量%、表面電位の符号:負、pH10.7、住友化学工業製)435gを添加し、600rpmで撹拌し混合した後、撹拌を続けながら、25重量%NaCl水溶液184mLを添加し、酸化防止剤(商品名:SL-TNP、共同薬品製)2.87g、オレイン酸(試薬、和光純薬工業製)0.57g、水酸化カリウム(試薬、和光純薬工業製)0.57g、水酸化カリウム(試薬、和光純薬工業製)0.64gおよび水16.52gを混合し得られた混合液を添加し、混合して粘稠な液を得た。

【0027】水6.46L、25重量%NaC1水溶液1385g、0.1N硫酸678g、凝固助剤(商品名:ハクトールR107、伯東化学製)1.76gを混合し、加熱して65℃にした後、この混合液に、600rpmで攪拌しながら、上で得られた粘稠な液を分液漏斗を使って滴下し、凝集させ、スラリーを得た。滴下終了後、このスラリーを10分間攪拌し、真空ろ過装置を使って固液分離した。得られた固形分を該固形分の2倍重量となる80℃の水で洗浄した後、1cm角に破砕し、80℃のオーブンで4時間乾燥した。得られた乾燥物を成形圧1MPa、温度160℃、5分間の条件でプレス成形して、縦150mm、横150mm、厚さ3mmの成形体を得た。

【0028】得られた成形体について、実施例1と同じ条件で指数Y/Xを求めた。このときの指数Y/Xは0.017であった。EPMAチャートを図1に示す。上で得られた成形体を切断機(ダンベル社製)で打ち抜き、縦125mm、横6.5mm、厚さ3mmの試験片を作製し、この試験片の酸素指数を酸素指数方式燃焼試験器(型番:〇N-1、東洋理化工業製)を用い、JIS-K7201に準じて測定した。このときの酸素指数は23であった。

### 【0029】比較例2

アルミニウムアルコキシドを加水分解し、乾燥して得られた水酸化アルミニウム粉末(結晶構造:ベーマイト、平均一次粒子径:13nm)100g、スチレンーブタジエンゴム(商品名:住友SBR #1500、住友化学工業製)100gとをパンパリーミキサーに入れ、混練した後、成形圧1MPa、温度160℃、5分間の条件でプレス成形して、縦150mm、横150mm、厚さ3mmの成形体を得た。

【0030】得られた成形体について、実施例2と同じ条件で酸素指数を測定した。このときの酸素指数は22であった。

【0031】実施例2で得られた成形体は、比較例2で 得られた成形体に比べて、高い引張強度を有するだけで なく、その酸素指数が高く難燃性にも優れる。

### 【0032】実施例3

ガラス製容器に、アルミニウムアルコキシドを加水分解して得られた水酸化アルミニウムスラリー(結晶構造:ベーマイト、平均一次粒子径:5nm、固形分濃度:7重量%)1429gを入れ、スラリーのpHを10.7に調節し、加熱して65℃にした。このスラリーに、65℃に加熱したスチレン一ブタジエンゴムラテックス(スチレン含有率:35重量%、固形分濃度:24.4重量%、表面電位の符号:負、pH:10.7、住友化学工業製)410gを添加し、600rpmで撹拌し混合した後、撹拌を続けながら、25重量%NaCl水溶液224mL、老化防止剤(商品名:アッチゲン6C、住友化学工業製)0.2g、伸展油(商品名:フッコー

ル アロマックス3、富士興産製)37.5gを順に添 加し、混合して粘稠な液を得た。

【0033】高分子凝集剤(商品名:スミフロックFN -10H、住友化学工業製)を水に溶解して調製した 0.1重量%の凝集剤水溶液169m1、水9.7L、 25重量%NaC1水溶液1.8Lおよび0.1N硫酸 1.4 Lを混合し、加熱して65℃にした後、この混合 液に、600rpmで撹拌しながら、上で得られた粘稠 な液を分液漏斗を使って滴下し、凝集させ、スラリーを 得た。滴下は、混合液のpHが3.6~4.0になるよ うにO.1N硫酸を適宜添加し調節しながら行った。滴 下終了後、スラリーを10分間攪拌してから静置した。 静置後、スラリー中の固形分は沈降した。上澄み液をア スピレーターで吸い出し、残りの濃縮スラリーを真空ろ 過装置を使って固液分離した。得られた固形分を該固形 分の2倍重量となる80℃の水で洗浄した後、1 c m角 に破砕し、80℃のオーブンで4時間乾燥した。得られ た乾燥物を実施例1と同様にして成形し樹脂組成物を得 た。

## 【0034】実施例4

凝固助剤(商品名:スミレーズTE-5、住友化学工業 製)1.17g、水9.7L、25重量%NaC 1水溶

液1.8 L および0.1 N硫酸1,4 L を混合し、加熱 して65℃にした後、この混合液に、600rpmで攪 拌しながら、実施例3と同じ方法で得られた粘稠な液を 分液漏斗を使って滴下し、凝集させ、スラリーを得た、 滴下は、混合液のpHが3.6~4.0になるように O. 1 N硫酸を適宜添加し調節しながら行った。滴下終 了後、スラリーを10分間攪拌してから静置した。静置 した後もスラリー中の固形分は沈降しなかった。スラリ ーを真空ろ過装置を使って固液分離した。得られた固形 分を該固形分の2倍重量となる80℃の水で洗浄した 後、1 c m 角に破砕し、80℃のオーブンで4時間乾燥 した。得られた乾燥物を実施例1と同様にして成形し樹 脂組成物を得た。

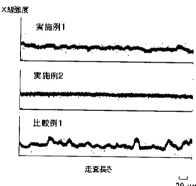
### [0035]

【発明の効果】本発明の樹脂組成物は、優れた引張強度 を有し、成形体またはその材料として有用である。本発 明の製造方法によれば、優れた引張強度を有する樹脂組 成物を得ることができる。

### 【図面の簡単な説明】

【図1】 実施例1、実施例2および比較例1で得られ た樹脂組成物の断面のEPMAチャート。

## 【図1】



20 µm